PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-319208

(43) Date of publication of application: 08.12.1995

(51)Int.CI.

G03G 9/087

G03G 9/08

(21)Application number : 06-111319

(71)Applicant : KONICA CORP

(22)Date of filing:

25.05.1994

(72)Inventor: UCHIDA TAKESHI

AKIMOTO KUNIO NAGASE TATSUYA

(54) POSITIVE CHARGE TYPE DEVELOPING TONER

(57)Abstract:

PURPOSE: To produce a toner which hardly causes a toner spent due to generation of particulates and is usable most suitably for an electrophotographic copying machine having a toner recycling mechanism.

CONSTITUTION: This toner is composed of at least binder resin component, colorant and positive charge type additive, and this binder resin component is composed of 60–90wt.% polyester component and 40–10wt.% styren–acryl component, and in the polyester component, hydroxy value (OHV) is 10–50, acid value (AV) is 10–50, ratio of the hydroxy value to the acid value OHV/AV is more than 0.5 and less than 2.0, and in a mol.wt. distribution calculated by a gel permeation chromatography, wt. average mol.wt. is 20,000 80,000, and in the styren–acryl component, the component has carboxyl group in a side chain of high polymer, and at least one peak or shoulder at a region of mol.wt. of 2–5 million in the mol.wt. distribution calculated by the gel permeation chromatography.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平7-319208

(43)公開日 平成7年(1995)12月8日

東京都八王子市石川町2970番地コニカ株式

会社内

(51) Int.CL4 铁別配号 庁内整理番号 ΡI 技術表示首所 G03G 9/087 9/08 G03G 9/08 331 325 374 審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 11 頁) (21)出顧番号 特顧平6-11[3]9 (71)出顧人 000001270 コニカ株式会社 (22)出篇日 平成6年(1994)5月25日 京京都新宿区西新宿1丁目26番2号 (72)発明者 内田 剛 東京都八王子市石川町2970番地コニカ株式 会社内 (72)発明者 秋本 国夫 東京都八王子市石川町2970番地コニカ株式 会社内 (72)発明者 長獺 遠也

(54) 【発明の名称】 正書電性現像用トナー

(57)【要約】

【目的】 微粉発生によるトナースペントを生じず、トナーリサイクル機構を有する電子写真複写機において最適に使用できるトナーを提供する。

【構成】 トナーリサイクル機構を有する電子写真複写 機に使用される正帯電性現像用トナーにおいて、該トナ 一が少なくともパインダー樹脂成分、着色剤、正帯電性 外添剤からなり、バインダー樹脂成分がポリエステル成 分60~90章量%とスチレン-アクリル成分40~10章量% とからなり、ポリエステル成分において水酸基価 (OH V) が10~50. 酸価 (AV) が10~50で、水酸基価と酸 価の比、OHV/AVが0.5超過乃至2.0未満であり、ゲ ルバーミュエイションクロマトグラフィーにおいて測定 される分子量分布において重量平均分子量が20,000~8 0,000であり、スチレン-アクリル成分が高分子側鎖中に カルボキシル益を有し、ゲルパーミュエイションクロマ トグラフィーにおいて測定される分子量分布において分 子量200万~500万の領域にピークまたはショルダーを少 なくとも一つ有する、ことを特徴とする正常電性現像用 トナー。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 トナーリサイクル機構を有する電子写真 複写機に使用される正常電性現像用トナーにおいて、該 トナーが少なくともバインダー樹脂成分、着色剤。正常 電性外添剤からなり、バインダー樹脂成分がポリエステ ル成分60~90重量%とスチレン-アクリル成分40~10重 量%とからなり、ポリエステル成分において水酸基価 (OHV)が10~50、酸価(AV)が10~50で、水酸基 価と酸価の比、OHV/AVが0、5以上2.0未満であり、 ゲルバーミュエイションクロマトグラフィーにおいて測 定される分子量分布において重量平均分子量が20,000~ 80,000であり、スチレン-アクリル成分が高分子側鎖中 にカルボキシル基を有し、ゲルパーミュエイションクロ マトグラフィーにおいて測定される分子量分布において 分子量200万~500万の領域にピークまたはショルダーを 少なくとも一つ有することを特徴とする正常電性現像用 トナー

【請求項2】 正帯電性現像用トナーが、数平均一次粒 径0.01~0.3μmの正帯電性外添剤を含有することを特徴 とする請求項1記載の正帯電性現像用トナー。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、電子写真用等、篩電荷 像現像トナーに関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、最も一般的な静電荷像現像方式で ある電子写真プロセスでは帯電及び露光により感光体表 面に静電潜像を形成し、ついで潜像上にトナーを静電的 に付着させ現像を行う。得られたトナー像は再び静電的 に紙などの像担持体に転写され最終的に熱ロールにより 像担持体に永久画像として定着される。またトナー転写 工程で感光体上に残存したトナーは感光体除電後クリー ニングプレードにより感光体上より除かれ回収される。 近年、環境保護の観点からこの転写残トナーをトナー補 給ボックスに直接投入し、画像形成に再利用するトナー リサイクル機構が採用されている。

【りりり3】また近年における複写機性能の向上は着し く、さらに高画質、高速度、高耐久性能の複写機が求め られている。これらの要求を満たすためには機械のみな らず現像剤としてのトナー性能の大幅な向上が必要であ る.

【0004】トナーリサイクル機構を有する複写機にお いては、現像剤としてのトナーに対し帯電量が変化しな い事。現像機内で磨砕さればくい事。などが要求され る。現像・転写・リサイクル工程において帯電量が低下 したトナーが、現像剤に混入される事により現像機内で のトナー飛散、画像かぶりなどを生ずる。帯電量の低下 を防ぐには外添剤がはずれにくいトナーを使用する字が 必要である。また直接トナー内部に荷電制御剤を添加す ることによりリサイクル前後のトナー帯電量変化を小さ 50 あるため両樹脂の分散不良の問題が生ずる。

くする手段も考えられるが、このような内添剤はニグロ シンに代表される様な有害物質が多く環境保護の観点か ち好ましくない。また非常に高価なものが多くトナーコ ストの増大を招いてしまう問題点も有している。

【0005】現像器内でトナーが磨砕され、いわゆるト ナー敵粉を生ずると、トナー微粉はトナー転写工程にお いて、感光体に対する物理的付着力の大きい為に、通常 粒径のトナーに比べ転写されにくい。この為トナー級粉 が選択的にリサイクルされ現像機内のトナー漁紛が増加 する。このトナー微粉は二成分現像剤においてはキャリ アスペントの誘引物質となり、一成分現像剤においては スリーブ汚染等の誘引物質になる。結果として微粉トナ ーの増大はかぶり、トナー飛散を引き起こす。 【1)1016】従来、現像機内でのトナーの磨砕を防ぐ手

段として、スチレン-アクリル樹脂をバインダー樹脂と するトナーが数多く提案されている。これらのトナーの 中には確かに良好な帯電性能、耐磨砕性能を有するもの が存在する。しかし正帯電性外添剤と組み合わせる場 台、トナー母体と正帯電性外添削との摩擦帯電序列が近 接しているためにトナー表面と外添剤の静電的引力が小 さく外添剤のはずれを生ずる。またポリエステル樹脂を バインダー樹脂とするトナーも数多く提案されている が、ポリエステル樹脂の正帯電性が低くポリエステル樹 脂のみでは良好な帯電性を得る字ができない。

【0007】そこで、現像機内において磨砕されず、後 粉発生からのトナースペントあるいはスリーブ汚染を生 じず、かつ良好な帯電性を有し、かつ外添剤のはずれが 少なく、リサイクル特性が優れるトナーを得るにはバイ ンダー樹脂としてスチレン-アクリル樹脂とポリエステ ル樹脂を複合したものを使用する字が考えられる。

【0008】特開昭54-114245号公報には分子量1,000~ 4,000の低温融解ポリエステル重合体と、重量平均分子 量50万以上の巨大分子量ビニル重合体の混合物が提案さ れている。しかし該公報記載の技術はリサイクル特性を 考慮に入れておらず、またポリエステル堂合体と反応点 を持たないスチレン-アクリル重合体をドライブレンド 後、溶融混練しているのみであり、ポリエステル重合 体、スチレン-アクリル重合体の分散が悪く、トナー間 で両重合体の含有率が異なってしまうためトナー間で帯 常性が不均一になってしまう。またトナー中ポリエステ ル重合体のみ存在する部分が現像機内での磨砕点となり トナー微粉を生じてしまう。

【0009】特開平4-69666号公報にはバインダー樹脂 が、ゲルパーミュエイションクロマトグラフィーにおい で測定される分子量分布において分子量3万未満、3万 ~100万。100万超過にそれぞれピークを有するトナーが 提案されている。しかし該公報の技術もまた、リサイク ル特性を考慮に入れておらず、加えてポリエステル樹脂 と反応点を有さないスチレン-アクリル樹脂の混合物で

【0010】特別平2-29664号公報にはポリエステル (B) の中でビニルモノマー(C)及び(C)と共量台 可能なポリエステル(A)とを共量合させてなる均一な 分散体であるバインダー樹脂が提案されている。該公報 の技術も又リサイクル特性を考慮に入れておらず。加え て飽和ポリエステル及び不飽和ポリエステルの存在下で ビニルモノマーを重合させる為、分子量及び不飽和ポリ エステルとビニル樹脂の反応度及び分散状態の制御が困

難である為製造安定性の点で好ましくない。

【0011】特開平5-880403号公報にはバインダー樹脂 10 がポリエステルとビニル系ポリマーとからなり、テトラ ヒドロフラン (THF) 不溶分がなく、THF可溶分の ゲルバーミュエイションクロマトグラフィーにより測定 される分子量分布において、宣量平均分子量10,000~20 0,000、数平均分子量1,000~10,000であり1×10 以上 の分子領域の成分を5~15重量%含有するトナーが提案 されている。しかしかかるトナーでは正常電性トナーと して用いる場合、ポリエステルとビニル系ポリマーが相 溶してしまっているために外添剤保持能力が弱く外添剤 はずれが生じリサイクル特性が不良となる。

[0012]

【発明が解決しようとする課題】トナーリサイクル機構 を有する複写機には、リサイクル特性の観点からポリエ ステル樹脂とスチレン-アクリル樹脂の混合物が好適に 使用できる。しかし反応点を有さない樹脂同士のブレン ドでは樹脂分散不良によるトナー間の帯電不均一の問題 が生ずる。飽和ポリエステル樹脂及び不飽和ポリエステ ル樹脂の存在下でビニルモノマーを重合する方法ではボ リエステル樹脂とピニル樹脂の反応度及び分子量及び分 散伏態の制御が困難であるため良好な耐磨砕性を有する トナーを安定して得られないという問題がある。そこで 本発明の目的は上記問題を解決し、トナー間の帯電性が 均一で弱帯電トナーが存在せず、トナーリサイクル前後 で外添剤のはずれを生じず、現像機内において磨砕され ず、敵粉発生によるトナースペントを生じず、トナーリ サイクル機構を有する電子写真複写機において最適に使 用できるトナーを提供する事にある。

[0013]

【課題を解決するための手段】本発明者らは鋭意検討の 結果、上記問題を解決するトナーとして本発明に至っ た。即ち本発明は、下記構成を有するものである。

【0014】トナーリサイクル機構を有する電子写真複 写機に使用される正帯電性現像用トナーにおいて、該ト ナーが少なくともバインダー樹脂成分、着色剤、正常電 性外添剤からなり、バインダー樹脂成分がポリエステル 成分60~90重量%とスチレン-アクリル成分40~10重量 %とからなり、ポリエステル成分において水酸芸術(O) HV)が10~50、酸価(AV)が10~50で、水酸基価と 酸価の比、OHV/AVが0.5以上2、0未満であり、ゲル パーミュエイションクロマトグラフィーにおいて測定さ 50 プロビレンオキサイド等) 付加物、ハイドロキノン、カ

れる分子量分布において重量平均分子量が20,000~80,0 00であり、スチレン-アクリル成分が高分子側鎖中にカ ルボキシル基を有し、ゲルバーミュエイションクロマト グラフィーにおいて測定される分子量分布において分子 量200万~500万の領域にピークまたはショルダーを少な くとも一つ有する、ことを特徴とする正帯電性現像用ト

【0015】本発明におけるトナーリサイクルシステム の一例を図1及び2に示す。

【0016】この例において1は現像器、2は現像スリ - ブ、3は感光体、4はクリーニング器、5はトナー銀 送スクリュー1.6はトナー搬送スクリュー2.7はト ナー搬送スクリュー3、9はトナー補給ボックスであ る。本例の装置はトナー搬送スクリュー1, 2、3によ り順次クリーニング部で回収したトナーを搬送し、現像 器に具備された該回収トナー専用の分配器8(Newト ナー供給口とは別体)に供給する様にしたものである。 即ち、5のトナー搬送スクリュー1、6のトナー搬送ス クリュー2、7のトナー級送スクリュー3はそれぞれ内 20 都に回転軸とこの回転軸に沿ってスパイラル状に設けた 羽根を有してなり、トナーは回転軸の回転に伴って羽根 により順次搬送され、分配器8に供給され、回収したト ナーは再び感光体3上の潜像現像に供される。

【0017】一方、図2の1~7、9は図1と同様で、 本例の装置ではトナー搬送スクリュー1,2,3により 順次クリーニング部で回収したトナーを撤送し、トナー 補給ボックスに供給するようにしたものである。本例の 図1との差異はトナー補給ボックス内で新トナーと回収 したりサイクルトナーを予め撹拌混合した後、現像器に 供給するところに特徴がある。

【0018】本発明におけるトナーのバインダー樹脂に おいてポリエステル成分は末端に-CHÉ、スチレン-ア クリル成分は側鎖中に一COCH基を有することが好まし い。二つの成分が前記の極性基を有する亭により、これ らの成分の混合時に互いの極性基が部分的に反応し、2 つの成分の相溶性が向上するため分散性が向上する。 【0019】また本発明においてスチレン-アクリル成 分とボリエステル成分の混合は溶液中あるいは、他のト ナー組成物とドライブレンド後、溶融混練時に行われる のが好ましい。特に、所望の分散径を得るために溶液中 で混合される事がより好ましい。

【0020】本発明におけるポリエステル成分としては 多価アルコールと多塩基酸を重縮台することにより得ら れるポリエステルを使用する字ができる。多価アルコー ルとしては、エチレングリコール、ジエチレングリコー ル、トリエチレングリコール、1,2-プロピレングリコー ル、1,4-ブタンジオール、ネオペンチルグリコール、1、 6-ヘキサンジオールなどの飽和脂肪族グリコール類及び これらのアルキレンオキサイド (エチレンオキサイド、

テコール、レゾルシン、ピロガロール、ピスフェノール 類(ビスフェノールA、ビスフェノールF、ビスフェノ ールスルホン等)及び水素添加ビスフェノール類のアル キレンオキサイド(エチレンオキサイド、プロビレンオ キサイド等)付加物等のフェノール系グリコール類、グ リセリン、トリメチロールプロパン、トリメチロールエ タン、ヘキサントリオール、ペンタエリスリトール、ジ グリセリン、α-メチルグルコシド、ソルビトール、キ シリット、マンニット、グルコース、フルクトース、シ ョ鶴などの3~8価の飽和脂肪族アルコール類及びそれ 10 ちのアルキレンオキサイド (エチレンオキサイド、プロ ピレンオキサイド等)付加物、アルカノールアミン(ト リエタノールアミン、トリプロパノールアミン等)、ア ルキレンジアミン (エチレンジアミン、ヘキサメチレン ジアミン等)、ポリアルキレンポリアミン (ジエチレン トリアミン、トリエチレンテトラアミン等)、芳香族ア ミン(アニリン、フェニレンジアミン等)、脂環式アミ ン(イソホロンジアミン、シクロヘキシルメタンジアミ ン等)、複素環式アミン(ビベラジン、アミノエチルビ ペラジン等) 等にアルキレンオキサイドを付加させたア 20 ミノ基含有多価アルコール類、及びこれらの2種以上の 混合物が挙げられる。これらの中ではエチレングリコー ル」ネオペンチルグリコール、及びビスフェノール類の アルキレンオキサイド付加物及びこれらの混合物が好適 に用いられる。

【0021】多塩基酸としては、マロン酸、コハク酸、アジビン酸、アゼライン酸、セバシン酸、オクチルコハク酸、シクロヘキサンジカルボン酸等の飽和脂肪族二塩基酸 おびフタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸等の 芳香族二塩基酸 トリメリット酸、1,2,4-シクロヘキサンジカルボン酸、2,5-ヘキサントリカルボン酸、ピロメリット酸、ベングフェノンテトラカルボン酸等の多塩基酸、及びこれらの無水物、低級アルキルエステル等も使用できる。これらの中ではコハク酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、トリメリット酸、アルキルコハク酸等が好適に用いられる。

[0022] 本発明に使用されるポリエステル成分は酸価10~50、水酸基価10~50であり、酸価と水酸基価10下記式を満たす事が好ましい。

[0023]0.5<OHV/AV<2.0

(AV:ポリエステル成分酸価、OHV:ポリエステル成分水酸基価)

OHV/AVが0.5以下だとスチレン-アクリル成分中の一coor壁との反応点が少なくなり、スチレン-アクリル成分とポリエステル成分の分散不良を生ずる、OHV/AVが2.0以上だとトナー中に一Cr壁が多く残存するためトナーの帯電性が不安定になる。

【0024】ここで酸価とは、試料18中に含まれる酸を中和するために必要な水酸化カリウムのミリグラム数 50

をいう。また、水酸基価とは、基準曲脂分析試験法(日本油脂科学協会編)に従って試料18をアセチル化するときに水酸基と結合した酢酸を中和するために必要な水酸化カリウムのミリグラム数をいう。

[0025]本発明におけるボリエステル成分はゲルパーミュエイションクロマトグラフィーにより測定される分子量分布において重量平均分子量が20,000~80,000である事が好ましい。ボリエステル成分の重量平均分子量20,000未満であるとボリエステル成分の分子鎖のモビリティーが大きくなりすぎ分散不良を生じる。又トナーの耐疑案性能も悪化する。80,000以上であると粉砕性能、定着性能が悪化する。

【① 0 2 6】本発明におけるスチレン-アクリル樹脂としては、スチレン系単量体および/またはアクリル酸エステルもしくはメタアクリル酸エステル系単量体。および側鎖に一切XH低を有する成分としてアクリル酸もしくはメタアクリル酸系単量体の共富台体を使用する事ができる。

【① 0 2 7】スチレン系単型体としては、例えば、スチレン、α-メチルスチレン、m-メチルスチレン、p-エチルスチレン、2,3-ジメチルスチレン、2,4-ジメチルスチレン、p-n-ブチルスチレン、p-tert-ブチルスチレン、p-n-ハキシルスチレン、p-n-オクチルスチレン、p-n-デシルスチレン、p-n-ドデシルスチレン、p-x+キシスチレン、p-フェニルスチレン、p-カロルスチレン、3,4-ジクロルスチレン等を挙げる亭ができる。これらの中でもスチレンが好ましい。

【0028】アクリル酸エステルまたはメタクリル酸エ ステル系単量体としては、例えば、アクリル酸メチル、 アクリル酸エチル、アクリル酸プロビル、アクリル酸-n -ブチル、アクリル酸イソブチル、アクリル酸-n-オクチ ル、アクリル酸ドデシル、アクリル酸-2-エチルヘキシ ル、アクリル酸ステアリル、メタクリル酸メチル、メタ クリル酸エチル、メタクリル酸プロビル、メタクリル酸 -n-ブチル、メタクリル酸イソブチル、メタクリル酸-n-オクチル、メタクリル酸ドデシル、メタクリル酸-2-エ チルヘキシル、メタクリル酸ステアリル等のアクリル酸 またはメタクリル酸のアルキルエステル、アクリル酸-2 --クロルエチル、アクリル酸フェニル、α-クロルアクリ ル酸メチル、メタクリル酸フェニル、メタクリル酸ジメ チルアミノフェニル、メタクリル酸ジメチルアミノエチ ル、メタクリル酸ジエチルアミノエチル等が挙げられ る。これらの中でもアクリル酸エチル、アクリル酸プロ ピルアクリル酸-n-ブチル、メタクリル酸エチル、メタ クリル酸プロビル、メタクリル酸-n-ブチル、等のアク リル酸またはメタクリル酸のアルキルエステルが好まし く.特にアクリル酸-n-ブチル.メタクリル酸メチル. メタクリル酸-n-ブチル等が好ましい。

【0029】アクリル酸、メタアクリル酸系単量体とし

ては、アクリル酸、メタアクリル酸が好ましい。

【0030】また、このスチレン-アクリル成分の食合 には溶液重合、懸濁重合、乳化重合、塊状重合が用いら れる。この中でも再現性高く高分子量成分を得るために 懸濁重合が最も好適に用いられる。

【0031】また、このスチレン-アクリル成分の宣合 開始剤としては過酸化アセチル、過酸化ラウロイル、過 酸化ベンゾイル等の過酸化ジアシル。クメンヒドロベル オキシド等のヒドロペルオキシド類。ジ-tert-ブチルペ ルオキシド等のアルキルベルオキシド、2,2-アゾビスイ 10 分に対しスチレン-アクリル成分が縞状に均一に分散し ソプチルイソプチロニトリル等のアゾ化台物等を使用す る事ができる。この中でも、過酸化ベンゾイル、2,2-ア ゾビスイソブチロニトリルが好適に用いられる。

【りり32】また、これらの重合開始剤の添加量として はモノマー100重量部にに対し0.01~10重量部が好まし į,

【0033】本発明において、スチレン-アクリル樹脂 成分中に含まれる一COOH壁を有するモノマーは、スチレ ン-アクリル成分モノマー中章量比で1~10重量%まれ 1重量%未満だとポリエステル成分との分散性が悪化す る。10%超過であるとポリエステル成分とスチレン-ア クリル成分による機能分離構造が発現しなくなる。

【0034】本発明におけるバインダー樹脂成分のスチ レン-アクリル成分はゲルパーミュエイションクロマト グラフィー200万~500万の領域にピークまたはショルダ ーを少なくとも一つ有する事が好ましい。スチレン-ア クリル成分のビークあるいはショルダーが200万未満に 存在する場合トナーの現像器内における磨砕を防ぐ事が できない。500万超過に存在する場合にはスチレン-アク リル成分の粘性が高くなりすぎるためにポリエステル成 分、着色剤との分散不良を生ずる。

【0035】本発明のバインダー機能成分においてスチ レン-アクリル成分の重量比率はバインダー樹脂基準で4 0~10重量%である事が好ましい。スチレン-アクリル成 分の重量比率が40重量%を越えると外添剤保持成分であ るポリエステルが減少するためトナーリサイクルにおい て正帯電性外添剤のはずれを防ぐ亭ができない。10重量 %に満たない場合には現像機内におけるトナーの磨砕を 防ぐ事ができず、また十分な正帯電性を得る字ができな 40

【0036】本発明において分子量は以下の様にして測 定される。

【0037】樹脂とテトラヒドロフラン(THF)とを 約0.5~5 mg/m] (例えば5 mg/m]) の濃度で混合し十 分に撹拌してTHFと樹脂を良く混合し(固体状の樹脂 がなくなるまで) 室温で | 時間静置する。その後サンプ ル処理フィルター (ポアサイズ0,45ミクロン、東ソー社 製CC-クロマトディスク)を通過させた溶液を試料とし

ー社製「CC-8020」) にて測定し、その積分値を樹脂の 分子量とする。

【10038】本発明のトナーにおいてポリエステル成分 とスチレン-アクリル成分の混合は両成分が可容である 溶媒中でなされる。あるいは他のトナー組成物と共に、 ドライブレンド後に溶融器練時になされても良い。特に 製造安定性の観点から両成分の可溶溶媒中で混合される のが好ましい。

【0039】本発明のトナーにおいてはポリエステル成 ている字が好ましい。二つの成分が均一に分散しミクロ ドメインを形成する亭により、正帯電性付与成分として のスチレン-アクリル成分、外添剤保持成分としてのポ リエステル成分の機能分離特造が発現する為である。 【0040】本発明のトナーにおいてポリエステル成分

のスチレン-アクリル成分に対する分散径は0.01~0.311 m以下である事が好ましい。0.3μmを越える場合にはト ナー表面におけるボリエステル成分の存在量がトナー間 で不均一になり、トナー間の帯電性が不均一になり弱帯 る事が好ましい。この一CCCH基含有モノマーの含有率が 20 電トナーを生ずる。加えてリサイクル特性にも悪影響を 与える。0.01μ π未満だと正帯電性付与成分としてのス チレン-アクリル成分、外添剤保持成分としてのポリエ ステル成分の機能分離構造が発現しなくなる。

[0041]

【作用】本発明のトナーに含有されるその他の添加剤に ついて述べれば、ワックスとしてはポリプロピレン、ポ リエチレン等の低分子量ポリオレフィン及びその誘導 体、アルキレンビス脂肪酸アミド化合物、パラフィンワ ックス或いはこれらの2種以上を組み合わせたもの等が 30 好道に用いられる。またこのワックスの含有量はバイン ダー樹脂100重量部に対し1~20重量部、特に2~15重 量部が好ましい。

【0042】本発明のトナーに使用される岩色剤として はカーボンブラック、ニグロシン染料、アニリンブル ー、カルコオイルブルー、クロームイエロー、ウルトラ マリンブルー、デュポンオイルレッド、オリエントオイ ルレッド、キノリンイエロー、メチレンブルークロライ ド、フタロシアニンブルー、マラカイトグリーンオギザ レート、ランプブラック、ローズベンガル等が挙げられ

【0043】本発明において正帯電性外添剤とは鉄粉と 共に混合損拌した後、ブローオフ帯電量が10~1000 # C /gとなるものを言う。より好ましくは20~600 m C/g

【10044】本発明のトナーに使用される正帯電性外添 剤としては疎水化処理されたシリカ、アルミナ、チタニ アなどの金属酸化物、あるいはこれらの二種以上をを組 み合わせたものが好ましく用いられる。

【りり45】これらの金属酸化物の疎水化処理剤として て、ゲルパーミュエイションクロマトグラフィー(東ソ 50 は正帯電性を強化するためにアミノ変性シランカップリ ング剤が好適に用いられている。

【0046】好ましく用いられる例としては、ャー(2-アミノエチル)アミノプロピルトリメトキシシラン、ャー(2-アミノエチル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン、ャーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン。Nー(N-ビニルベンジルアミノエチル)ャーアミノプロピルトリエトキシシラン等が挙げられる。

【0047】本発明のトナーに使用される正帯電性外添剤の数平均一次粒径は0.01~0.5μmで有る字が好ましい。0.5μm超過だとトナーリサイクルにおける外添剤のはずれが悪化する、0.01μm未満だと外添剤は容易に凝集体をつくり外添剤のはずれが悪化する。外添剤の数平均一次粒径は超過型又は写真型電子顕微鏡により観察された数平均一次粒子径を示す。

【0048】また、本発明のトナーにはさらにクリーニング性の向上等を目的として、例えばステアリン酸亜鉛、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸等の脂肪酸金属塩、例えばメチルメタクリレート微粒子、スチレン微粒子などのポリマー微粒子が添加混合されていても良 20 い。

【0049】二成分現像剤を構成するキャリアとしては 鉄・フェライト等の磁性計科粒子のみで構成される非被 覆キャリア、磁性材粒子表面を樹脂等によって披覆した 樹脂披覆キャリアの何れを使用してもよい。このキャリ アの平均粒径は体積平均粒径で30~150μmが好ましい。 【0050】本発明のトナーは以下の様にして製造される。

【0051】バインダー樹脂成分、着色剤、ワックス及び必要に応じて健性粉をドライブレンド後、エクストルーダ、ニーダ、練りロール機、密閉式混合機等で溶融混練し、冷却後ジェットミル、ターボミル等で微粉砕し、分級後所定の粒径とした分級完了トナー、正帯電性外添剤及び必要であればクリーニング助剤をドライブレンドすることにより得られる。

[0052]

【実施例】以下、実施例を挙げて本発明を詳細に説明するが、本発明の態様はこれに限定されない。

【0053】 (外添剤の製造)

〈正帯電性外添剤1の製造〉個数平均粒径12mmの親水性 シリカに対してアミノブロビルトリエトキシシランを処 10

理し個数平均粒径12mの正帯電性外添剤1を得た。またプローオフ方式帯電量測定装置により、この正帯電性外添剤の帯電量を測定したところ500mC/gであった。【0054】(正帯電性外添剤2の製造)個数平均粒径16mの観水性酸化アルミに対してアミノブロピルトリエトキシシランを処理し個数平均粒径12mの正帯電性外添剤2を得た。またプローオフ方式帯電量測定装置により、この正帯電性外添剤の帯電量を測定したところ50mC/gであった。

0 【0055】(負帯電性外添剤1の製造)個数平均粒径 12mmの観水性シリカに対してジメチルジクロロシランを 処理し個数平均粒径12mmの負帯電性外添剤1を得た。又 ブローオフ方式帯電量測定鉄置により、この正帯電性外 添剤の帯電量を測定したところ-500mC/gであった。 【0056】(ポリエステル成分の合成) (ポリエステル1の合成)テレフタル酸160重量部、コ

ハク酸32重量部、ビスフェノールA・プロピレンオキサ

イド289重量部、ビスフェノールA・エチレンオキサイド114重量部を温度計、ステンレススチール製損拌機、 がラス製窒素ガス導入管、および流下式コンデンサーを 備えた4つ口丸底フラスコ内に加え、このフラスコをマ ントルヒーターにセットし、窒素ガス導入管より窒素ガ スを導入しフラスコ内を不活性雰囲気に保った状態で昇 温し、ついで0.05重量部のジブチルスズオキシド加えて 温度200℃に保って反応させた後、トリメリット酸25重 量部を加え、さらに反応させ、ゲルバーミュエイション クロマトグラフィーにより測定される重量平均分子量が 32,000になったところで反応を終了させポリエステル1

50 【0057】得られた樹脂についてAV(酸価). OH V(水酸基価)を測定したところOHV/AVは1.2であった。

【0.058】(ポリエステル2、3及び比較ポリエステル $1\sim4$ の合成)ポリエステル1と同様にして、ポリエステル2、3(A-2、3)、比較ポリエステル $1\sim4$ ($A-4\sim7$)を合成した。表1にそのモノマー組成、ゲルパーミュエイションクロマトグラフィーにより測定される宣量平均分子量、およびOHV/AVを記載した。

10 【0059】 【费1】

(A-1)を得た。

特別平7-319208

12

11 ポリエステル成分モノマーは収一党袋

		多塩基酸成分			多角アルコール成分				新量平均 分子品		
		TPA	FA	コハク酸	TMA	17A • FO	8PA + PO	NPC	R C	מוא) (ימוא)	OH 17 KV
ボリエステル!	A-1	150 (50)	-	\$2 (10)	25 (10)	289 (70)	(14 (30)	-	_	3.2	1. 2
ポリエステル 2	A-2	275 (75)	-	88 (15)	46 (10)	-	-	L32 (60)	55 (40)	4.2	0.8
ポリエステル3	A-3	255 (70)	4 <u>1</u> (20)	-	.56 (10)	75 (10)		125	44 { 33 }	12	0.9
比 校 ポリエステルI	A-4	209 (70)	-	49 (10)	38 (10)	216 (35)	& (15)	-	-	12	0.4
比 腔 ポリエステル2	A-3	\$1 (TP)	-	(H)	15 (10)	\$77 (140)	(40)	_	-	2.3	2.1
比 位 ポリエステル3	A- 6	238 (71)	48 (21)	-	3 4 { 8 }	104 { 15 }	-	(10 (55)	35 (36)	1.5	1. 0
は、 校 ポリエステル4	A-7	125 (77)	_	40 (15)	17 (8)	172 (50)	158 (50)	-	_	£.5	1.7

学位はすべて重量体 () 内はそん化 TPA:テレブタル酸 FA:フマル TMA:トサメリット酸 NPG:ホ FA: フマル酸 コハク酸: 長輪アルケニル (反発的(2) コハク酸 NPG: キオペンチルグルコール BG: エチレングリコール

BPA・PO: ピスフェノールA・プロピレンポキサイド BPA・EO: ビスフェノールA・エチレンオキサイド

【()()6()】 (スチレン-アクリル成分の合成)

〈スチレン-アクリル 】 (B-1) の台成) スチレンモ ノマー68重量部、ブチルアクリレートモノマー28重量 部、メタクリル酸モノマー4重量部、ポリビニルアルコ ール0.3重量部、脱気処理された水200重量部及びベンゾ イルバーオキサイド0.09重量部を混合懸濁分散させた上 記懸濁分散液を加熱し、窒素雰囲気下において温度78℃ において30時間反応させ懸濁重合を行い、スチレン-ア クリル1 (B-1)を得た。

ョンクロマトグラフィーにより分子量分布を測定したと ころ分子量350万にビークを一つ有していた。

【() 062】 (スチレン-アクリル2~4 (B-2~ 4) 及び比較スチレン-アクリル 1 (B-5) の合成) スチレン-アクリル 1 と同様にして、スチレン-アクリル 2~4 (B-2~4)、比較スチレン-アクリル1 (B -5)を合成した。表2にそのモノマー組成、ゲルパー ミュエイションクロマトグラフィーにより測定されるピ ーク分子量を記載した。

【0063】(比較スチレン-アクリル2(B-6)の 台成)スチレンモノマー68重量部、ブチルアクリレート モノマー28重量部、メタクリル酸モノマー4重量部、ポ

リビニルアルコール0、遠量部、脱気処理された水200重 量部及びベンゾイルパーオキサイド0.15重量部を混合懸 獨分散させた上記懸獨分散液を加熱し、窒素雰囲気下に おいて温度78℃において20時間反応させ懸濁重合を行 い、比較スチレン-アクリル2(B-6)を得た。

【0064】得られた樹脂についてゲルバーミュエイシ ョンクロマトグラフィーにより分子量分布を測定したと ころ分子量150万にビークを一つ有していた。

【0065】(比較スチレン-アクリル3(B-7)の 【0061】得られた樹脂についてゲルパーミュエイシ 30 合成)スチレンモノマー74、5重量部。 ブチルアクリレー トモノマー21重量部、ジビニルベンゼン0.5重量部、ア クリル酸モノマー4 重量部。ポリビニルアルコール0.3 食量部、脱気処理された水200重量部及びベンゾイルバ ーオキサイド0.05重量部を混合懸濁分散させた上記懸濁 分散液を加熱し、窒素雰囲気下において温度78°Cにおい て40時間反応させ懸蠲重合を行い、比較スチレン-アク リル3 (B-7)を得た。

> 【0066】得られた樹脂についてゲルパーミュエイシ ョンクロマトグラフィーにより分子量分布を測定したと ころ分子量550万にビークを一つ有していた。

[0067]

【表2】

(8)

特開平7-319208

13 ステレン・アクリル成分モノマー組成一覧表

			#	# &	体 难	k #3		ピーク 分子 量
		スチレン	ВА	2-EHA	DYB	MeAc財	アクリル酸	(×10 ⁴)
スチレン-アクリル1	B-1	68	- 28	-	-	4	_	350
ステレン・アクリルさ	B-2	75	24	-	-	-	4	360
ステレン・アクリルキ	B-\$	71	-		-	-	4	380
スチレン-アクリル4	B-4	74.5	21	25	C.B	-	•	420
比 校 スチレン・アクリル1	B-5	T8.5	at	-	0.5	-	-	110
此 吹 スチレン・アクリル2	B-6	75	21	-	-	-	4	158
比 校 ステレン・アクリル3	B-7	74.5	21,	-	0.5	-	4	5550

(性) 単位はすべて重要部

BA:プチルアクリレート 2-EHA: シエチルヘキシ/ DVB: ジビニルベンゼン MeAc:メクアクリル酸 2-EHA: &エチルヘキシルアクリレート

【0068】 (トナーの製造)

〈トナー1の製造〉樹脂A-1の60重量部、樹脂B-2 の40重量部及びトルエン100重量部を、流下式コンデン 20 帯電性トナー1を得た。 サー、スチール製貨拌機、温度計を備えた三口フラスコ に加え、温度を120°Cに保持したまま1時間撹拌した。 冷却、脱溶剤後粉砕したブレンド樹脂100重量部、低分 子量ポリプロビレンワックス5重量部、カーボンブラッ ク10重量部をV型混合機中ドライブレンドした。この混 台物を熱溶融混練し、冷却後ジェットミルにより体積平 均粒径8.5μmの粒径とした。得られた粉砕完了トナー10*

* 0重量と正帯電性外添剤 1:1.0重量部。ステアリン酸亜 鉛0.1重量部をタービュラーによりドライブレンドし正

【0069】(トナー2~9の製造)トナー1と同様に して正帯電性トナー(トナー2~9)を得た。 表3に、 使用したポリエステル成分、スチレン-アクリル成分、 その混合比ワックス処方、外添剤処方を示した。

[0070]

【表3】

トナー製造例一覧表

	料以示成分	St-Ac 成分	混合比	9993処方	外数网処方
トナー1	A-1	B - 2	60 : 40	0	₫
トナー2	A-1	B - 2	80 : 20	Ø	0
トナー3	A-1	8 – 3	70:30	0	Φ
トナー4	A-1	B - 4	80 : 20	2	Φ
トナー5	A – 2	B – 4	7 0 : 30	0	•
トナー6	A - 2	B - 4	90 : 10	0	θ
トナーフ	A – 2	B – L	90:10	20	2
トナー8	A-2	B - 3	80 : 20	Φ	2
+ +-9	A – 3	B - 3	80:20	2	Θ
トナー10	A - 1	B-3	80 : 20	0	0
トナー11	A - 2	B-3	80:20	O O	0
注1) 程 注2) ワ 注3) 外	点刺处方 (Di (Di	€分子量ポリオ くス階財政でも と指電性外配列 E帯電性外配列 及び正帯電サリ	: ド3部 刊] : 1 部及: 刊] : 0.5部 外添剤 2 : 0.!	びステアリ 5部	— ン鼓亜鉛(). II

【0071】(トナー10の製造)樹脂A-1及びB-2 をそれぞれジェットミルにより粒径15μmとした。得ら 50 量部 低分子量ポリプロピレンワックス5章量部 カー

れた樹脂A-1粉砕物80重量部、樹脂B-2粉砕物20重

特開平7-319208

ボンブラック10重量部をヘンシェル混合機中30分間ドラ イブレンドした。この混合物を熱溶融混練し、冷却後ジ ェットミルにより体積平均8.5μμの粒径とした。得られ た粉砕完了トナー100重量と正帯電性外添削1:1.0重量 部。ステアリン酸亜鉛0.1重量部をタービュラーにより ドライブレンドし正常電性トナーを得た。

【0072】(トナー11の製造)トナー10と同様にして トナー11を製造した。表3に、使用したポリエステル成 分.スチレン-アクリル成分、ワックス処方.外添剤処 方を示した。

*【0073】 (比較トナー1~14の製造) トナー1と同 様にして、比較トナー1~14を製造した。表1に、使用 したポリエステル成分、スチレン-アクリル成分、その 混合比ワックス処方、外添剤処方を表4に示した。 [1)074]なお比較トナー11は粉砕性の悪化が着しく 所定の体積平均粒径(8.5μm)を得る事ができなかっ

[0075]

【表4】

*10

いめ L ナー創造図一巻表

	的环境级分	Si-Ac 成分	混合比	ウックス処方	外版斯処方
⊦ → − 1	A-4	B – 2	70 : 30	0	Θ
++-8	A - 5	B - 2	60:40	0	0
トナーち	A - 4	B-4	80 : 20	Ø	②
トナー4	A-4	B-4	60 : 40	0	0
トナー5	A-1	8-5	80 : 20	Ф	0
トナー6	A-1	B - 2	50:50	Ф	0
++-7	A-1	B-2	L00 : 0	Φ	O O
トナー8	A - 2	B-3	50 : 50	Φ	0
1-9	A – 3	B - 3	50 : 50	2	②
トナー10	A - 6	B - 4	70:30	Φ	Φ_
トナーロ	A - 7	B - 2	60 : 40	Ф	0
トナーに	A-1	B-6	90 : 20	0	Φ
トナー13	A – 2	B-7	80 : 40	0	Φ
1+-14	A-1	B - 2	60:40	0	(3)

(注1) 混合比は重量比 (注2) ワックス処方①低分子量ポリオレフィン5部

②ピスIB防酸ブミド3部 ①ビスIB防酸ブミド3部 ①正着電性外添剤1:1部及びステアリン酸亜鉛0.1部 ②正器電性外添剤1:0.5部 (注3) 外電剤処方

の正常電性外流制1、500 及び正常電性外流制0.500 及びステアリン酸亜鉛0.130 ③食器電性外流刷1:1部及びステアリン酸亜鉛0.160

【()()76】(二成分現像剤の調整)体積平均粒径80世 mのフェライトキャリア95重量部と前記トナー1~11及 び比較トナー1~14をドライブレンドし二成分現像剤と した。なお比較トナー14は帯電量が低すぎるため実写評 価に使用することができなかった。

【0077】 (評価) トナー1~11. 比較トナー1~14 について以下に示す評価を行った。その評価結果につい て表5および6に一覧表として記載した。

【0078】(1)分散

混練後冷却ローラーにより延伸されたトナー混練板を、 トナー混練物吐出方向に対し垂直に15mmの超薄切片とし た。この超薄切片を透過型電子顕微鏡により観察し、ボ リエステル成分と、スチレン-アクリル成分の分散状態 を判定した。

【1)079】評価はスチレン-アクリル成分がポリエス

テル成分に対し分散径0.3μ両以下のミクロドメインを形 成している場合「〇」、分散径が0.311mを越える場合 「×」、スチレン-アクリル成分が"川"状に存在して いる場合「××」とした。

【0080】(2)正帶電性

トナー1g、体債平均粒径80μmのフェライトキャリア1 9g を20m1のサンプル管に秤取し、このトナー及びキャ リアを20分間サンプル管中で振とうし、プローオフ方式 帯電量測定装置によりトナー帯電量を測定した。

【0081】また、トナーの帯電均一性を確認するた め、ホソカワミクロン(株)社製「イースパートアナライ ザー」により+5μC/g以下の弱帯電トナーが存在す るかどうかを測定した。

【()()82】(3)耐摩砕性

50 評価用複写機として、トナーリサイクル用に改造したを

特開平7-319208

18

コニカ(株)社製「コニカ3035」改造機を用いて実写を行い、10,000コピーにおける現像剤をサンプリングし、トナー中のトナー微粉量(個数%)をコールター社製「コールターカウンターTA-II」を用いて測定した。 【0083】(4)外添剤はずれ

評価用複写機として、トナーリサイクル用に改造したコ ニカ(株)社製「コニカ3035」を用いて実写を行い、10,0 00コピーにおけるリサイクルパイプ内に存在するトナー を採取した。このリサイクルトナーを島津製作所(株)製 「ESCA 1000」により表面分析し、 複写に使用してい 10 ないトナー (未使用トナー) に対する正帯電性外流剤の トナー表面存在量の減少率を測定した。評価としては、 バインダー樹脂成分、ワックス、着色剤に起因する炭素 - C1s、酸素- O1s、窒素- N1s及び正常電性外添剤に起 因するケイ素-Si2p、アルミニウム-Al2pのピークを検 出し、外添剤に起因するビークであるケイ素ーS12p、ア ルミニウムーAl2pのピーク強度(全ピーク面積に対する 百分率:原子個数%)の変化、即ち未使用トナーのSi2p あるいはAl2pビーク強度に対する、リサイクルトナーの S12pあるいはA12pピーク強度を百分率として算出しSi- 20 AI残存率 (%) とした。

【0084】(4)トナースペント

宝炼例某品结果—警察

評価用複写機として、トナーリサイクル用に改造したコニカ(株)社製「コニカ3035」を用いて実写を行い、10,0*

0

* 00コピーにおける現像剤をサンプリングし、この現像剤を中性洗剤により水洗してトナーを除いた。得られたキャリア4gを200mlの2-ブタノンにより洗浄し、その洗液を200mlメスフラスコに回収し良く振とうした後、超音波振動装置により10分間処理した。この溶液の透過率を日立(株)製「自記分光光度計U-3500型」により、2-ブタノンのみの透過率を100%として測定した。

[0085] (5)かぶり

評価用複写機として、トナーリサイクル用に改造したコニカ(株)社製「コニカ3035」を用いて実写を行い、コニカ(株)社製「サクラデンシトメーター」を用い、10,000コピーにおける複写画像を白地の相対濃度として測定した。

【0086】(6)トナー飛散

評価用複写機として、トナーリサイクル用に改造したコニカ(株)社製「コニカ3035」を用いて実写を行い、コニカ(株)社製「サクラデンシトメーター」を用い、10,000コピーにおける複写機内におけるトナー飛散状態を目視判定した。なお評価はトナー飛散が認められない場合「〇」、トナー飛散が認められる場合「×」、トナー飛散がかなり多い場合「×」とした。

0

[0087]

【表5】

	分散雜認	帯 越 量 (μC/g)	弱帯電 トナー	トナー微分 (個数制)	SI-AI 機存率 (%)	连遵幸 (%T)	かぶり	トナー飛激
トナー1	0	+22	無し	14	89	96	٥	0
トナー2	0	+18	無し	20	92	91	0	0
トナー3	0	+21	無し]4	90	94	0	0
+ +-4	0	+ 18	無し	18	93	92	0	0
トナー5	0	+20	倒し	14	965	£3	0	0
トナー6	0	+18	無し	26	95	85	0	0
トナーフ	0	+17	無し	26	94	83	0	0
トナー 8	0	+18	無し	19	92	90	0	0
トナー9	0	+19	無し	18	90	91	0	0
トナー10	0	+18	無し	19	91	89	0	0

無し

[0088]

【表6】

(11)

特開平7-319208

20

比较例評価結果一覧表

	分散確認	で (AC/で (B/の)	領帯電 トナー	トナー教授 (個数光)	8i-Al 独存率 (%)	透過率 (%T)	وانقاط	トナー飛散
トナー」	×	+17	有り	40	75	76	0.03	×
トナー2	0	+19	有り	38	70	79	0.03	×
トナー3	×	+13	有り	41	79	78	0.03	×
トナー4	×	+18	有り	37	68	71	0.05	×
トナー5	0	+ 15	有り	43	78	96	0.04	××
トナー6	0	+23	無し	12	63	60	0.01	×
トナーフ	-	+ 4	有り	50	94	93	0.03	××
トナー8	0	+22	無し	14	85	94	0.01	×
トナー9	0	+22	類し	14	63	75	0.01	×
トナー10	××	+17	有り	22	73	70	0.02	×
トナー12	0	+18	無し	45	91	65	0.02	××
トナー13	0	+16	有り	36	69	72	0.02	×
F≠-14	0	- 2	有り	-		-	-	-

【0089】以上の実施例の結果からも理解されるよう に、本発明によれば現像機内で磨砕されずトナー微粉が 生じにくい字。及び正帯電性外添剤が静電的にはずれに くい事により、長期のコピーにおいてもかぶり、トナー を飛散を生じる事の無い正帯電性トナーを提供できる。 [0090]

【発明の効果】本発明により、トナー間の帯電性が均一 て弱帯電トナーが存在せず、トナーリサイクル前後で外 添削のはずれを生じず、現像機内において磨砕されず、 微粉発生によるトナースペントを生じず、トナーリサイ 30 6 トナー撤送スクリュー 1 クル機構を有する電子写真複写機において最適に使用で きるトナーを提供する字ができる。

* 【図面の簡単な説明】

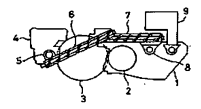
【図1】本発明に用いるトナーリサイクルシステムを説 明する図。

【図2】本発明に用いるトナーリサイクルシステムを説 明する図。

【符号の説明】

- 1 現像器
- 3 感光体
- 4 クリーニング器
- トナー搬送スクリュー2
- トナー補給ボックス

[图1]



[図2]

